

Footvax injekčná emulzia pre ovce

Autorisiert

- Dichelobacter nodosus, serotype A, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype I, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Footvax injekčná emulzia pre ovce

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

500.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- **Schaf**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI04AB03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/05/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/028/02-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041746>